## WO0066635A1: AMPHIPHILE CYCLODEXTRINS, PREPARATION AND USE THEREOF FOR SOLUBILISING ORGANISED SYSTEMS AND INCORPORATING HYDROPHOBIC MOLECULES[French]

<sup>♀</sup> Derwent Title

New amphiphilic cyclodextrin derivatives useful for preparing membrane-permeating inclusion complexes of hydrophobic compounds, e.g. drugs, cosmetic ingredients and contrast agents [Derwent Record]

2 Country: 🖁 Kind: WO World Intellectual Property Organization

A1 Publ.of the Int.Appl. with Int.search report in

₹Inventor:

AUZELY-VELTY, Rachel; 8, rue Paul Breton, F-38800 le Pont de Claix, France PERLY, Bruno; 7, rue Auguste Bernard, F-78320 la Verriere, France DJEDAINI-PILARD, Florence; 21, rue du Bas

des Fiefs, F-91150 Etampes, France

Assignee

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE,

31-33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème, France News, Profiles, Stocks and More about this

company

Published / Filed:

2000-11-09 / 2000-04-26

§ Application Number:

WO2000FR0001102

FIPC Code:

Advanced: A61K 9/107; A61K 9/127; A61K 9/51; A61K 47/48; C08B 37/16; Core: C08B 37/00; more...

IPC-7: C08B 37/16;

₹ ECLA Code:

A61K9/107D; A61K9/127B; A61K9/51; A61K47/48W18B; C08B37/00M2B;

Priority Number:

1999-04-29 FR199900005460

**Abstract** 

The invention concerns cyclodextrin derivatives of formula (I) wherein: R1 represents a group derived from a steroid; R2 represents an alkyl or an aryl group optionally substituted; R3 represents H or R2; all the R4 represent OR2, or one of the R4 represents -NHCO(CH2)m CONHR1. Said derivatives are useful for transporting hydrophobic molecules for pharmaceutical or cosmetic uses, by forming organised systems in an aqueous medium, independently or associated with

Title of the second

High Resolution

Low Resolution

51 pages



phospholipids. [French]

& Attorney, Agent or DES TERMES, Monique;

Firm:

Legal Status: Get Now: Family Legal Status Report

Poesignated Country: JP US, European patent: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

Family: Show 10 known family members

First Claim: Show all claims

**REVENDICATIONS** 

**இ** <u>Description</u> <u>+</u> CYCLODEXTRINES AMPHIPHILES, LEUR Expand description PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR SOLUBILISER DES SYSTEMES **ORGANISES ET INCORPORER DES** MOLECULES HYDROPHOBES. **DESCRIPTION** 

Other Abstract Info:

CHEMABS 133(25)351719U CHEMABS 133(25)351719U DERABS C2001-042605









Nominate this for the Gallery...



## PCT

(30) Données relatives à la priorité:

99/05460

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7: **A1** C08B 37/16

29 avril 1999 (29.04.99)

WO 00/66635 (11) Numéro de publication internationale:

(43) Date de publication internationale: 9 novembre 2000 (09.11.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/01102

(22) Date de dépôt international:

26 avril 2000 (26.04.00)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, rue

de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR).

(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUZELY-VELTY, Rachel [FR/FR]; 8, rue Paul Breton, F-38800 le Pont de Claix (FR). PERLY, Bruno [FR/FR]; 7, rue Auguste Bernard, F-78320 la Verriere (FR). DJEDAINI-PILARD, Florence [FR/FR]; 21, rue du Bas des Fiefs, F-91150 Etampes (FR).

(74) Mandataire: DES TERMES, Monique; Brevatome, 3, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).

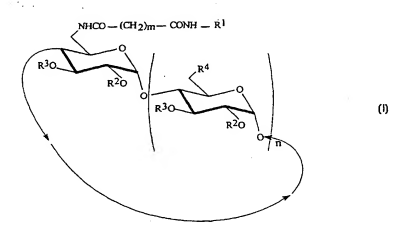
(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: AMPHIPHILE CYCLODEXTRINS, PREPARATION AND USE THEREOF FOR SOLUBILISING ORGANISED SYSTEMS AND INCORPORATING HYDROPHOBIC MOLECULES

(54) Titre: CYCLODEXTRINES AMPHIPHILES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR SOLUBILISER DES SYSTEMES ORGANISÉS ET INCORPORER DES MOLECULES HYDROPHOBES



(57) Abstract

The invention concerns cyclodextrin derivatives of formula (I) wherein: R1 represents a group derived from a steroid; R2 represents an alkyl or an aryl group optionally substituted; R<sup>3</sup> represents H or R<sup>2</sup>; all the R<sup>4</sup> represent OR<sup>2</sup>, or one of the R<sup>4</sup> represents -NHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> CONHR<sup>1</sup>. Said derivatives are useful for transporting hydrophobic molecules for pharmaceutical or cosmetic uses, by forming organised systems in an aqueous medium, independently or associated with phospholipids.

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_0066635A1\_I\_>

### (57) Abrégé

L'invention concerne des dérivés de cyclodextrine de formule (I) dans laquelle: R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroïde, R² représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,— R³ représente H ou R², tous les R⁴ représentent OR², ou l'un des R⁴ représente —NHCO(CH₂)mCONHR¹. Ces dérivés permettent d'assurer le transport de molécules hydrophobes pour des applications pharmaceutiques ou cosmétiques, en formant des systèmes organisés en milieu aqueux, seuls ou avec des phospholipides.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

		700	<b>*</b>	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AL	Albanie	ES	Espagne	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AM	Arménie	FI	Finlande	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AT	Autriche	FR	France	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑU	Australie	GA	Gabon	MC	Monaco	TD	Tchad
AZ-	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MD	République de Moldova	TG	Togo
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BB	Barbade	GH	Ghana	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MIN	de Macédoine	TR	Turquie
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML		UA	Ukraine
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	MN	Mongolie Mauritanie	UG	Ouganda
BR	Brésil	1L	Israël	MR		US	Etats-Unis d'Amérique
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	UZ	Ouzbékistan
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	VN	Viet Nam
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	YU	Yougoslavie
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	ZW	Zimbabwe
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zinibabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

CYCLODEXTRINES AMPHIPHILES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR SOLUBILISER DES SYSTEMES ORGANISES ET INCORPORER DES MOLECULES HYDROPHOBES.

#### DESCRIPTION

## 5 Domaine technique

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés de cyclodextrines, utilisables en particulier pour l'incorporation en milieu aqueux de composés chimiques hydrophobes tels que des molécules pharmaceutiquement actives, des molécules à applications cosmétiques et des molécules utilisées comme agents de contraste pour l'imagerie médicale.

De façon plus précise, elle concerne des dérivés amphiphiles de cyclodextrines présentant des propriétés d'auto-organisation en milieu aqueux et étant susceptibles de s'incorporer dans des systèmes de tensioactifs organisés conduisant à la formation de systèmes mixtes.

Cette incorporation dans des systèmes de tensioactifs organisés tels que des petites vésicules de phospholipides, est destinée à permettre le transport de molécules hydrophobes incluses dans la cyclodextrine, par exemple d'un principe actif, en particulier par voie transmembranaire, par exemple transdermique.

2

# État de la technique antérieure

Les cyclodextrines ou cyclomaltooligosaccharides sont des composés d'origine naturelle formés par l'enchaînement de 6, 7 ou 8 unités glucose liées en  $\alpha$ -1ightarrow4. De nombreux travaux ont montré que ces composés 5 pouvaient former des complexes d'inclusion avec des ainsi permettant hydrophobes molécules solubilisation dans des milieux aqueux. De nombreuses applications ont été proposées pour tirer profit de ce domaine le dans particulier en phénomène, 10 pharmaceutique, comme il est décrit par D. Duchêne, dans « Pharmaceutical Applications of Cyclodextrins », paru dans « Cyclodextrins and their industrial uses », Editions de Santé, Paris 1987, pp. 213-257 [1]. Des utilisant des pharmaceutiques compositions 15 cyclodextrines ont déjà été commercialisées au Japon, en Italie et plus récemment en France, par exemple par Pierre Fabre Médicament pour le Brexin® qui est un β÷ d'inclusion du Piroxicam dans la complexe cyclodextrine. 20

Parmi les cyclodextrines utilisables, la  $\beta$ -cyclodextrine (comportant 7 unités glucose), est la plus adaptée au niveau de la taille de sa cavité et la moins chère des trois. Des modifications chimiques de la  $\beta$ -cyclodextrine ont été décrites afin de la rendre amphiphile dans le but de l'incorporer à des systèmes organisés.

Ainsi, des cyclodextrines amphiphiles portant de multiples chaînes sur la face primaire ont été étudiées. A. Yabe et coll ont décrit dans « Thin

Solid Films, (1988), 160, pp. 33-41 [2], le dérivé  $per(6-dodécylamino-6-désoxy)-\beta-cyclodextrine$  afin former des couches de Langmuir-Blodgett stables. même, L. Jullien et coll ont décrit dans J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, 1993, pp. 1011-1022 [3], des dérivés de  $\dot{\beta}$ -cyclodextrine comportant des chaînes aliphatiques situées en positions primaires et secondaires, en vue d'incorporer ces dérivés de cyclodextrines dans des vésicules de phosphatidylcholine. Ces dérivés sont peuvent être incorporés dans amphiphiles et 10 vésicules, mais la cavité interne de la cyclodextrine n'est plus accessible en raison du fort encombrement stérique des chaînes aliphatiques. Par conséquent, ces molécules incapables d'inclure des dérivés sont hydrophobes, en particulier des molécules de principe 15 actif.

Récemment, il a été montré par A. Gulik et coll dans Langmuir (1998), 14, pp. 1050-1057 [4], que cyclodextrines dites à « jupes », portant hydroxyles chaînes d'acides gras greffées sur les secondaires pouvaient former des nanosphères stables. Ces super-assemblages moléculaires semblent présenter des propriétés d'encapsulation et de relargage très prometteuses en raison des effets cumulatifs de la transport des de taille et spécificité de cyclodextrines, d'une part, et d'organisation des nanoparticules, d'autre part. Toutefois, souligner que la synthèse et surtout la purification de difficiles telles cyclodextrines restent très purification de étapes longues nécessitent de conduisant à de faibles rendements. Il est évident que

2.0

25

4

les propriétés d'organisation supramoléculaire sont drastiquement liées à la pureté chimique des dérivés de cyclodextrines amphiphiles.

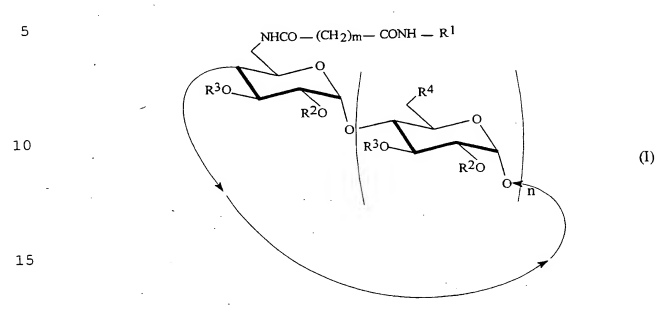
dans décrit coll ont et J. Lin FR-A-2 736 056 [5] et dans J. Chem. Soc. Perkin Trans 5 2, (1998), pp. 2638-2646 [6], la synthèse de dérivés de cyclodextrines appelées « Bilboquets » comportant une ou plusieurs chaînes aliphatiques leur conférant des propriétés amphiphiles sans conduire pour autant au phénomène d'auto-inclusion de la ou des chaînes dans la 10 cyclodextrine. De ce fait, on peut obtenir à partir de tels dérivés des complexes d'inclusion contenant une molécule hydrophobe et l'incorporation de ces complexes dans des vésicules phospholipidiques. Toutefois, ces sont révélées peu stables en milieu molécules se 15 physiologique, soit à des pH égaux et supérieurs à 7, et leurs capacités d'incorporation dans des systèmes organisés restent limitées. De plus, ces molécules Bilboquets ne s'auto-organisent pas spontanément en milieu aqueux pour donner des particules de taille et 20 de forme bien définies.

## Exposé de l'invention

La présente invention a précisément pour objet des dérivés amphiphiles de cyclodextrines, stables en milieu physiologique, susceptibles d'inclure des composés hydrophobes, ayant de bonnes capacités d'incorporation dans des systèmes organisés et présentant de plus des propriétés d'auto-organisation en milieu aqueux.

5

Selon l'invention, le dérivé amphiphile de cyclodextrine répondant à la formule :



dans laquelle :

- R<sup>1</sup> représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- 20 R<sup>2</sup> représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
  - $R^3$  représente H ou  $R^2$ ,
  - tous les R<sup>4</sup> représentent OR<sup>2</sup>, ou
- l'un des  $R^4$  représente -NHCO( $CH_2$ ) mCONHR $^1$  et les autres  $R^4$  représentent  $OR^2$  à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $R^4$  représentant  $OR^2$  entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO—( $CH_2$ ) m—CONH— $R^1$ ,
  - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
- 30 n est égal à 5, 6 ou 7.

On rappelle que les stéroïdes sont des composés dérivant d'un noyau polycyclique de formule :

5

dans laquelle R représente un groupe hydrocarboné linéaire ou ramifié de l à 9 atomes de carbone, et dans lesquels le noyau polycyclique peut comporter une ou plusieurs doubles liaisons, et un ou plusieurs substituants choisis parmi CH3, OH et O, sur un ou plusieurs atomes de carbone des cycles

Dans le dérivé de cyclodextrine de l'invention, R¹ peut représenter un groupe dérivé des stérols par élimination du groupe hydroxyle du premier cycle, ayant un degré d'insaturation de 0 à 6. Il peut s'agir aussi de groupes dérivés de stérones. Par exemple R¹ peut représenter un groupe dérivé du cholestérol tel que le groupe de formule :

Dans le dérivé de l'invention, on obtient les propriétés amphiphiles grâce à la présence d'un ou

7

deux substituants comportant un groupe dérivé d'un stéroïde.

Lorsque le dérivé comporte deux substituants de ce type, il est nécessaire qu'ils ne se trouvent pas sur deux unités glucose adjacentes de la cyclodextrine, en raison de leur encombrement.

Aussi, les deux unités glucose comportant ces substituants sont séparées par une ou deux unités glucose ayant un substituant  $\mathrm{OR}^2$ .

De préférence, le dérivé de cyclodextrine ne comporte qu'un seul substituant de ce type, tous les  ${\ensuremath{\mathbb{R}}}^4$  représentant  ${\ensuremath{\mathbb{CR}}}^2$ .

Dans le dérivé de cyclodextrine le groupe R<sup>2</sup> représente un groupement l'invention, alkyle linéaire ou ramifié ou aryle, éventuellement 15 substitué. Lorsque l'on utilise un groupe alkyle, celui-ci a généralement de 1 à 4 atomes de carbone et il est de préférence linéaire. Le groupe aryle peut être par exemple le groupe phényle ou le groupe benzyle. Les substituants éventuels de ces groupes 20 alkyle ou aryle peuvent être par exemple des atomes d'halogènes et des groupes hydroxyle, carboxyle et amine. Avantageusement, R<sup>2</sup> représente le méthyle.

 $R^3$  peut représenter un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle identique ou différent de  $R^2$ . De préférence,  $R^3$  représente H.

Dans la formule (I) donnée ci-dessus, la chaîne aliphatique reliant le groupe dérivé d'un stéroïde à l'unité glucose peut comporter entre les

8

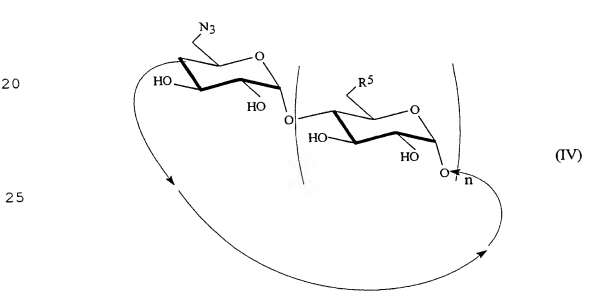
deux groupes amido, de 1 à 8 atomes de carbone. On obtient de bons résultats avec deux atomes de carbone, soit avec m égal à 2.

Les dérivés de cyclodextrine de l'invention peuvent être des dérivés de l' $\alpha$ -,  $\beta$ - ou  $\gamma$ -CD. De préférence, on utilise les dérivés de la  $\beta$ -CD ce qui correspond dans la formule (I) donnée ci-dessus au cas où n est égal à 6.

Les dérivés de cyclodextrine de l'invention peuvent être préparés par des procédés classiques à partir des dérivés mono-azido ou diazido de cyclodextrines correspondants.

Dans le cas où l'on veut préparer un dérivé de formule (I) tel que défini ci-dessus avec  $\mathbb{R}^3$  représentant un atome d'hydrogène, le procédé comprend les étapes suivantes :

a) faire réagir un dérivé de formule :



dans laquelle tous les  $R^5$  représentent OH, ou l'un des  $R^5$  représente  $-\!-\!N_3$  et les autres  $R^5$  représentent OH à

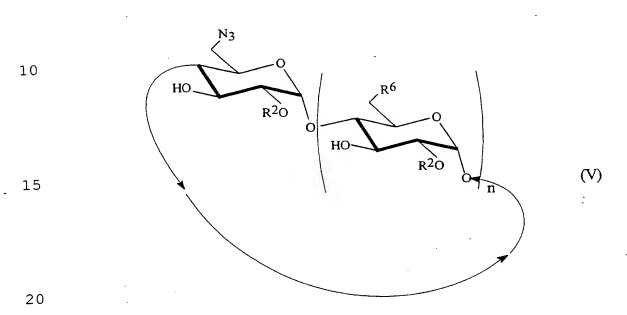
30

10

9

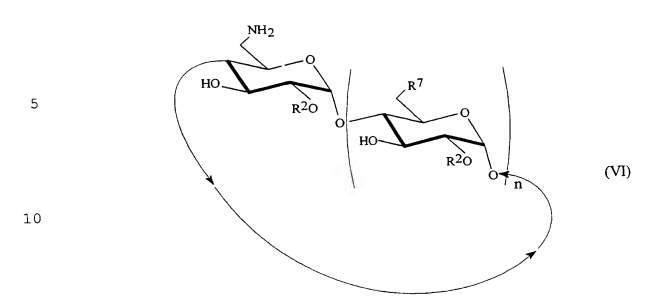
condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $\mathbb{R}^5$  représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant  $\mathbb{N}_3$ , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un sulfate de dialkyle  ${\rm SO_4R}^2_2$  avec  ${\rm R}^2$  ayant la signification donnée ci-dessus, en milieu basique pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :



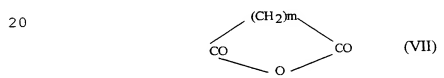
dans laquelle tous les  $R^6$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^6$  représente  $N_3$  et les autres  $R^6$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (V) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir  $N_3$  en  $NH_2$  et obtenir le dérivé de formule :

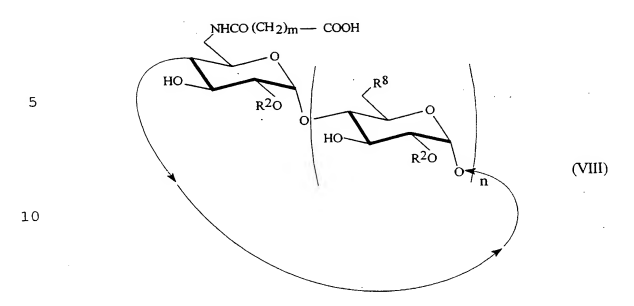


dans laquelle tous les  $R^7$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^7$  représente  $NH_2$  et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (VI) avec un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



dans laquelle tous les  $R^8$  représentent  $OR^2$  ou l'un des  $R^8$  représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres  $R^8$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$ , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (VIII) avec un composé de formule  $\mathrm{NH_2-R}^1$  pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

Les dérivés monoazido ou diazido utilisés comme produit de départ dans le procédé peuvent être obtenus à partir du dérivé de cyclodextrine correspondant monotosylé ou ditosylé par action d'azoture de lithium dans l'eau.

Dans l'étape a) du procédé décrit cidessus, on fait réagir le dérivé de cyclodextrine de formule (IV) avec un sulfate de dialkyle  ${\rm SO_4R}^2$  dans un mélange de solvants organiques tels que le dimethylformamide (DMF) et le diméthylsulfoxide (DMSO) dans des proportions 50:50 en volume, en présence d'une

20

25

12

base telle que l'oxyde de baryum et l'hydroxyde de baryum, à 8°C. On peut séparer le dérivé de formule (V) ainsi obtenu en utilisant les procédés décrits en détails dans l'exemple 1.

Dans l'étape b), on fait réagir le dérivé 5 de formule (V) avec de la triphénylphosphine dans un solvant organique tel que le DMF puis on additionne de l'ammoniaque à 20%. Le dérivé de formule (VI) ainsi obtenu peut être purifié par évaporation du solvant, élimination par filtration du précipité blanc formé 10 puis séparation par chromatographie échangeuse d'ions. Dans l'étape c), on fait réagir le dérivé de formule (VI) avec l'anhydride d'acide de formule (VII) voulu dans un solvant organique tel que le DMF. Le dérivé de formule (VIII) obtenu n'est pas isolé et l'étape d) 15 suivante se fait directement dans le même milieu réactifs additionne alors des réactionnel. On le peptidique tels que couplage diisopropylcarbodiimide et l'hydroxybenzotriazole. Le dérivé de formule (VIII) réagit alors avec le composé 20 de formule  $H_2N-R^1$  tel que la cholest-5-èn-3 $\alpha$ -ylamine. On peut séparer le dérivé de formule I ainsi obtenu du milieu réactionnel par évaporation du solvant purification par chromatographie sur colonne de gel de silice. 25

Dans le cas où l'on veut préparer un dérivé de formule (I) tel que défini ci-dessus, avec  $\mathbb{R}^3$  représentant  $\mathbb{R}^2$ , le procédé comprend les mêmes étapes que ci-dessus, mais dans l'étape a), on réalise une

1-3

alkylation de tous les groupes OH par un iodoalcane. Dans ce cas, on réalise les étapes suivantes :

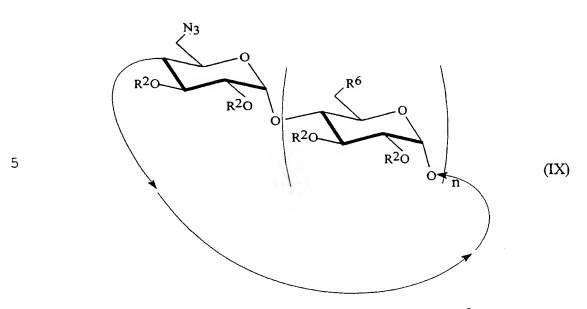
a) faire réagir un dérivé de formule :

dans laquelle tous les  $R^5$  représentent OH, ou l'un des  $R^5$  représente  $-N_3$  et les autres  $R^5$  représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose, avec  $R^5$  représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant  $N_3$ , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un iodoalcane de formule  $IR^2$  dans laquelle  $R^2$  a la signification donnée ci-dessus, en présence de NaH pour pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :

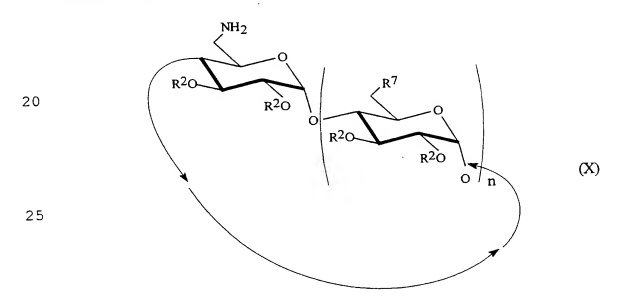
25

1-4



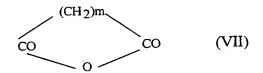
dans laquelle tous les  $R^6$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^6$  représente  $N_3$  et les autres  $R^6$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (IX) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir  $N_3$  en  $NH_2$  et obtenir le dérivé de formule :

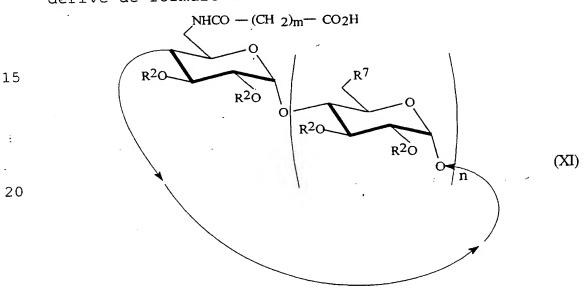


dans laquelle tous les  $R^7$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^7$  représente  $NH_2$  et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (X) avec 5 un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



dans laquelle tous les  $R^7$  représentent  $OR^2$  ou l'un des  $R^7$  représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$ , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (XI) avec un composé de formule  $NH_2-R^1$  pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

1-6-

L'invention a encore pour objet complexes d'inclusion du dérivé de cyclodextrine de formule (I) avec un composé hydrophobe en vue de solubiliser ce composé hydrophobe dans un aqueux. Les composés chimiques hydrophobes susceptibles 5 d'être solubilisés dans des milieux aqueux au moyen de peuvent être ces dérivés de cyclodextrine (I) différents types. A titre d'exemple de tels composés, on peut citer des produits cosmétiques, des vitamines, molécules pharmaceutiquement actives des 10 molécules utilisées comme agents de contraste pour l'imagerie médicale, par exemple, les composés décrits par Uekama et Irie dans Chemical Review (1998), 98, pp. 2045-2076 [7]:

De préférence dans l'invention, le composé chimique hydrophobe est une molécule pharmaceutiquement active. A titre d'exemples de telles molécules, on peut citer les stéroïdes, par exemple la prednisolone, les neurotropes comme la dothiépine, les bactériostatiques comme le chloramphénicol, les vitamines comme la vitamine A, des toniques de la paroi vasculaire comme l'esculine, et des agents de contraste pour l'imagerie médicale comme l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoïque.

Ces complexes d'inclusion peuvent être préparés par des procédés classiques, par exemple en ajoutant à une solution ou à une suspension de la cyclodextrine de formule (I) utilisée, une solution du composé hydrophobe dans un solvant organique approprié, par exemple l'acétone.

17

Les dérivés de cyclodextrine de formule (I) ont la propriété de s'auto-organiser spontanément en milieu aqueux pour donner des nanoparticules de 25 à 30 Å de rayon moyen et de forme parfaitement sphérique.

5 Le nombre moyen de monomères est de 24 molécules de dérivés de cyclodextrine par nanoparticule. Aussi l'invention a également pour objet une solution aqueuse de nanoparticules d'un dérivé de cyclodextrine de formule (I) seul ou sous forme de complexe d'inclusion avec un composé hydrophobe.

Cette solution de nanoparticules peut être préparée en formant une solution aqueuse du dérivé de cyclodextrine ou d'un complexe d'inclusion de ce dérivé ayant une concentration en dérivé ou complexe supérieure à la concentration micellaire critique du dérivé.

L'auto-organisation des cyclodextrines amphiphiles en nanoparticules dans un milieu aqueux, permet d'assurer le transport d'une molécule hydrophobe, par exemple un principe actif, en particulier par voie transmembranaire ou parentérale.

cyclodextrines de de dérivés Les l'invention sont de plus particulièrement intéressants ils peuvent être incorporés dans des systèmes petites tensioactifs tels des que organisés de phospholipide ou des micelles. Cette vésicules de permettre la destinée à incorporation est solubilisation de systèmes organisés, en vue d'assurer le transport de principes actifs inclus dans le dérivé de cyclodextrine.

15

20

25

1-8

Aussi, l'invention a aussi pour objet un système de tensioactifs organisé comprenant un dérivé de cyclodextrine ou un complexe d'inclusion de ce dérivé conformes à l'invention. Les tensioactifs susceptibles de former de tels systèmes organisés peuvent être de différents types. A titre d'exemple, on peut citer les phospholipides répondant à la formule générale suivante :

10

$$R^{3}O \longrightarrow CH_{2}$$
 $R^{3}O \longrightarrow H$ 
 $H_{2}C \longrightarrow O \longrightarrow P \longrightarrow O \longrightarrow (CH_{2})_{2} \longrightarrow N(CH_{3})_{3}$ 
 $O \longrightarrow O \longrightarrow (CH_{2})_{2} \longrightarrow N(CH_{3})_{3}$ 

dans laquelle  $R^3$  représente  $CH_3-(CH_2)_p-CO$  avec p étant un nombre entier allant de 6 à 18. Ces phospholipides sont capables de former de petites vésicules unilamellaires. C'est le cas en particulier de la dimyristoylphosphatidylcholine (DMPC) qui répond à la formule ci-dessus avec p=12.

ou un complexe d'inclusion de ce dérivé conformes à l'invention dans le système organisé de tensioactifs, on peut préalablement former des petites vésicules de DMPC par sonication puis ajouter dans la solution aqueuse le dérivé de cyclodextrine ou le complexe d'inclusion. Le système mixte ainsi obtenu devient alors parfaitement soluble dans l'eau conduisant à une solution limpide. Le système mixte obtenu dans ce cas précis est une micelle mixte d'un rayon moyen de 60 Å.

5

19

Aussi l'invention a aussi pour objet une solution aqueuse comprenant en solution un système mixte formé à partir de vésicules de phospholipides ou de protéines membranaires, et d'au moins un dérivé de cyclodextrine ou d'au moins un complexe d'inclusion de dérivé de cyclodextrine conformes à l'invention.

De telles solutions sont intéressantes car elles permettent d'assurer le transport de molécules hydrophobes, par exemple d'un principe actif par voie transmembranaire ou parentérale, pour des applications pharmaceutiques et cosmétiques.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront mieux à la lecture des exemples suivants donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif, en référence aux figures 1 à 5 annexées.

## Brève description des dessins

La figure 1 illustre le spectre de diffusion de neutrons expérimental, en échelle logarithmique, d'une solution aqueuse de nanoparticules du dérivé de cyclodextrine obtenu dans l'exemple 1 avec trois courbes théoriques de diffusion de micelles sphériques, de micelles cylindriques et de bicouches.

La figure 2 illustre l'aspect de différents 25 mélanges de cyclodextrine et de phospholipide.

. . 5

10

20

Les figures 3, 4 et 5 illustrent respectivement les spectres de résonance magnétique nucléaire du <sup>31</sup>P obtenus à partir de l'échantillon <u>a</u> (figure 3), <u>b</u> (figure 5) et <u>d</u> (figure 4) de l'exemple 3.

spectre 6 illustre le figure La 5 échelle de neutrons expérimental, en diffusion DMPC/dérivé mélange d'un logarithmique, cyclodextrine (échantillon  $\underline{d}$ ) obtenu dans l'exemple avec trois courbes théoriques de diffusion micelles sphériques, de micelles cylindriques et de 10 bicouches.

figure 7 illustre les spectres de La échelle en neutrons expérimentaux de diffusion 16-iodo-3d'acide mélanges logarithmique de méthylhexadécanoïque et du dérivé de cyclodextrine de l'exemple 1 (1/1 et 0,5/1 mol) ainsi que le spectre de diffusion de neutron du dérivé de cyclodextrine de l'exemple 1 seul avec la courbe de diffusion théorique de nanoparticules seules.

20 Exposé détaillé des modes de réalisation.

25 tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose.

Ce composé est le dérivé de formule (I) avec  $R^1$  représentant le groupe de formule (III),  $R^2$  étant le groupe méthyle,  $R^3$  représentant H, tous les  $R^4$  représentant OCH3, m étant égal à 2 et n étant égal à 6.

30

Dans un ballon, on dissout 2 g (1,7 mmol) de mono-6-azido-6-desoxy-cyclomaltoheptaose (obtenu par 5 exemple selon le protocole décrit dans Tetrahedron Lett. (1993), 34, pp. 2457-2460 [8] et J. Chem. Soc. Perkin Trans 2 (1995), pp. 723-730) [9]) dans 15 mL de anhydre. Cette solution diméthylsulfoxide diméthylformamide (DMF) additionnée de 15  $\mathsf{mL}$ de 10 anhydre. On ajoute ensuite sous atmosphère d'azote et sous vive agitation, 3,8 g (~12 mmol) d'hydroxyde de baryum octahydraté et 3,6 g (~24 mmol) d'oxyde de baryum. Après homogénéisation du milieu, on ajoute 8 mL de sulfate de diméthyle (~84 mmol), et on laisse sous 15 vive agitation, sous atmosphère d'azote, pendant 30 heures à 8 °C. La suspension d'un aspect laiteux est ensuite additionnée de 5 mL d'ammoniaque à 20 % et agitée pendant 3 heures à température ambiante. On laisse décanter au réfrigérateur pendant une nuit. 20 surnageant sous pression Après concentration du réduite, le solide résiduel est repris avec 100 mL de dichlorométhane, et encore deux fois avec 50 mL de phases organiques sont dichlorométhane. Les rassemblées, lavées 3 fois avec 20 mL d'une solution 25 aqueuse saturée en chlorure de sodium, 2 fois avec 20 mL d'eau, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées sous pression réduite. Le produit est précipité par addition de 100 mL de n-hexane, filtré, lavé avec 100 mL de n-hexane et séché sous vide. 30

2-2

On dissout 0,75 g (0,56 mmol) du composé obtenu en a) dans 30 mL de DMF. A cette solution, on 10 ajoute goutte à goutte et sous agitation à température ambiante 0,75 g (2,86 mmol) de triphénylphosphine dans 5 mL de DMF. Le milieu réactionnel est maintenu à température ambiante pendant 2 heures, refroidi à 0°C et traité par 14 mL d'ammoniaque à 20 %. On laisse 15 18 heures à température ambiante sous agitation, puis le solvant est éliminé sous pression réduite et le solide résiduel est repris avec 30 mL d'eau. L'abondant de triphénylphosphine de et insoluble correspondant est éliminé par filtration. La solution 20 est concentrée sous vide et le produit est purifié par chromatographie sur colonne de résine échangeuse d'ions (résine Lewatit SP 1080 sous forme H<sup>+</sup>). On recueille g (0,27 mmol) de mono-6-amino-6-désoxy-2,21,211,2111,21111,211111,61,611,6111,61111, 25 6'''', 6'''''-tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose qui se présente sous la forme d'une poudre blanche.

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_0066635A1\_l\_>

c) Préparation du mono-6-(cholest-5-èn-3 $\alpha$ -ylamido) succinylamido-6-désoxy-2,2',2'',2''',2'''', 2''''',6''''',6''''',6''''',6''''',6''''',6''''',6'''''-tridéca-0-méthyl-cyclomaltoheptaose.

A une solution de 0,25 g (0,19 mmol) du 5 composé obtenu en b) dans 6 mL de DMF anhydre, on ajoute sous atmosphère d'azote et sous agitation à température ambiante 0,019 g (0,19 mmol) d'anhydride succinique dans 2 mL de DMF anhydre. Le milieu réactionnel est maintenu à température ambiante pendant 10 5 heures, puis additionné de 0,11 mL (0,76 mmol) de N,N'-diisopropylcarbodiimide et de 0,028 g (0,19 mmol) d'hydroxybenzotriazole dans 2 mL de DMF anhydre. Après 30 minutes d'agitation à température ambiante, ajoute 0,089 g (0,23 mmol) de cholest-5-èn-3 $\alpha$ -ylamine 15 (obtenu en deux étapes à partir du cholest-5-èn-3 $\beta$ -ol selon les protocoles décrits dans Tetrahedron Lett. (1977), pp. 1977-1980 [10]. Le mélange réactionnel est laissé sous agitation à température ambiante pendant 48 heures, hydrolysé par addition de 0,30 mL d'eau et 20 concentré sous pression réduite. Le solide résiduel est purifié par chromatographie sur colonne de gel de silice (gel de silice 60 Fluka; éluant : CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-MeOH 95:5 puis 9:1 (v/v)). On recueille 0,24 g de mono-6-(cholest-5-èn-3 $\alpha$ -ylamido) succinylamido-6-désoxy-2,2', 25 6''''-tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose.

(71 % de rendement en composé pur final à partir du mono-6-amino-6-désoxy-2,2',2'',2''',

2'''', 2''''', 6', 6'', 6''', 6'''', 6''''', 6'''''tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose).

Les caractéristiques de ce composé sont les suivantes :

- 5 Chromatographie sur couches minces (Plaques de Silice Merck) Rf = 0,50 dans le mélange  $CH_2Cl_2$ -MeOH 9:1 (v/v), révélation par  $H_2SO_4$  10 %.
  - Spectrométrie de masse: ESI-MS : m/z = 1805,95  $[M+Na]^+$  pour  $C_{86}$   $H_{146}$   $N_2O_{36}Na$ .
- RMN <sup>1</sup>H (500 MHz, 25°C, solution 7 mM dans CDCl<sub>3</sub>): attribution par des expériences COSY et COSY relais: δ = 6,49 (NH CD), 5,70 (NH Chol), 5,38 (H-6 Chol), 5,28-4,88 (H-1, OH-3 CD), 4,11 (H-3 Chol), 3,99-3,16 (H-2, H-3, H-4, H-5, H-6, H-6', OCH<sub>3</sub> CD), 2,60-2,48 (CH<sub>2</sub> succ, H-4 Chol), 2,04-0,68 (H Chol).

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_0066635A1\_I\_>

La cmc de la cyclodextrine de l'exemple 1 a été déterminée par des mesures de tension de surface. La valeur de la cmc est de  $9.10^{-6}\ \text{mol/L}$ .

hydrodynamique moyen diamètre Le été mesuré par diffusion quasinanoparticules a 5 élastique de la lumière. La valeur du diamètre moyen (DM) calculée selon l'approximation de Stokes-Einstein sphères parfaites sans basée sur le modèle des interactions est de 0,6 nm (60 Å). L'analyse par diffusion statique de la lumière de solutions aqueuses 10 différentes concentrations de nanoparticules à  $(2,5.10^{-3}, 5.10^{-3} \text{ et } 10^{-2} \text{ mol/L})$  donne une masse moyenne des agrégats de 43000 g/mol, ce qui correspond à 24 monomères en moyenne par nanoparticule.

La forme parfaitement sphérique ainsi que la taille des nanoparticules ont été confirmées par diffusion de neutrons. Le spectre de diffusion obtenu à partir d'une solution  $10^{-2}$  mol/l dans  $D_2O$  du dérivé de cyclodextrine de l'exemple 1 est représenté sur la figure 1 (spectre 1).

Sur la figure 1, on a également représenté les spectres théoriques simulant des sphères (spectre 2), des cylindres (spectre 3) ou des lamelles (spectre 4) formés à partir du dérivé de cyclodextrine de 1'exemple 1, à une concentration de  $10^{-2}$  mol/L dans  $D_2O$ . La superposition du spectre 2 simulant les sphères avec le spectre expérimental 1 prouve la forme sphérique des agrégats de cholestéryl-cyclodextrine. Ces agrégats sont tapissés à la surface de cavités de cyclodextrines disponibles pour l'inclusion de molécules actives hydrophobes, le cœur étant constitué des groupements

2-6

cholestérol. Le spectre théorique simulant les sphères donne un diamètre moyen de 0,5 nm (50 Å) et un nombre moyen de monomères par nanoparticule de 24.

- suspension prépare une On 10 à  $15.10^{-3}$  mol/L de DMPC soit sous la forme de vésicules multilamellaires de grande taille (MLVs), soit sous la forme de vésicules unilamellaires de petite taille (SUVs), en suivant les protocoles de préparation par exemple dans "Liposomes: a practical décrits 15 approach", R.R.C. New Ed., IRL Press, Oxford University Press, 1990 [11]. On ajoute à la suspension de MLVs ou de SUVs de DMPC la cyclodextrine de l'exemple 1 de la concentration finale de la facon à ce que cyclodextrine dans le mélange aqueux cyclodextrine/DMPC 20 soit de  $0.5.10^{-3}$  ou  $2.5.10^{-3}$  mol/L.

La figure 2 illustre l'aspect des différents mélanges après 12 h à 25°C. Dans le tube <u>a</u>, il s'agit d'une suspension aqueuse de vésicules unilamellaires de DMPC 15 mM. Les tubes <u>c</u> et <u>d</u> correspondent aux mélanges DMPC/cyclodextrine : 15.10<sup>-3</sup>/0,5.10<sup>-3</sup> et 15.10<sup>-3</sup>/2,5.10<sup>-3</sup> mol/L respectivement. Le tube <u>b</u> est un tube "témoin" correspondant au mélange DMPC/heptakis(2,6-di-*O*-méthyl)cyclomaltoheptaose 15.10<sup>-3</sup>/2,5.10<sup>-3</sup> mol/L, soit

un mélange de DMPC avec une cyclodextrine ne comportant pas de substituant stéroïde.

Les différents mélanges sont examinés par spectroscopie RMN du  $^{31}\mathrm{P}$  à 81 MHz.

5 La figure 3 représente le spectre correspondant au tube  $\underline{a}$  (DMPC seule).

La figure 4 représente le spectre correspondant au tube <u>d</u> (mélange DMPC/cyclodextrine ;  $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$  mol/L).

10 La figure 5 représente le spectre correspondant au tube  $\underline{b}$  (mélange DMPC/cyclodextrine de l'art antérieur).

L'existence de petites vésicules unilamellaires de DMPC dans le tube <u>a</u> est confirmée sur le spectre de la figure 3, par la présence des deux pics très fins vers 0 ppm correspondant aux phosphores situés à l'intérieur et à l'extérieur des vésicules.

Le spectre de la figure 4 qui correspond à l'échantillon d, parfaitement transparent, se réduit à une seul pic fin centré à 0 ppm, indiquant la présence d'agrégats plus petits que les vésicules unilamellaires du tube a. Le spectre correspondant au tube "témoin" b indique la formation de vésicules plus grandes que les vésicules de départ. Il n'y a pas de réorganisation du milieu avec cette cyclodextrine.

Dans le tube <u>c</u>, la quantité de cyclodextrine de l'invention est trop faible par rapport à la quantité de DMPC pour conduire à une

15

20

2-8-

solution transparente comme dans le tube  $\underline{d}$ . On obtient un mélange biphasique.

Le diamètre hydrodynamique moyen des agrégats mixtes de l'échantillon d a été mesuré par diffusion quasi-élastique de la lumière. La valeur du diamètre moyen (DM) calculée selon l'approximation de Stokes-Einstein basée sur le modèle des sphères parfaites sans interactions est de 13 nm (130 Å).

On examine ensuite l'échantillon  $\underline{d}$  par 10 diffusion de neutrons.

figure 6 illustre spectre de le diffusion obtenu (spectre 5). Sur la figure 6, on a également représenté les spectres théoriques simulant des sphères (spectre 6), des cylindres (spectre 7) ou des lamelles (spectre 8) formés à partir du mélange DMPC/cyclodextrine de l'exemple 1 avec le  $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$  mol/L dans  $D_2O$ . La superposition du spectre 6 simulant des sphères avec le expérimental 5 prouve la forme sphérique des agrégats mixtes DMPC/cyclodextrine de l'exemple 1. Ces systèmes sphériques mixtes présentent à la surface des cavités de cyclodextrines susceptibles d'inclure des molécules actives hydrophobes. Le spectre théorique simulant les sphères donne un diamètre moyen de 10,8 nm (108 Å).

5

15

A une solution aqueuse de nanoparticules de mono-6-(cholest-5-èn-3 $\alpha$ -ylamido)succinylamido-6-désoxy-2,2',2'',2''',2'''',2'''',6',6'',6''',6''',

10 6'''', 6'''''-tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose obtenue comme dans l'exemple 2, on ajoute simplement le composé hydrophobe soit directement, soit en solution dans un solvant organique approprié, par exemple l'acétone, qu'on laisse évaporer lentement à l'air libre.

Différentes molécules actives hydrophobes ont été testées et se sont révélées capables de former des complexes d'inclusion avec la cyclodextrine de l'exemple 1. Ainsi, on a solubilisé en milieu aqueux par formation d'un complexe d'inclusion l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoique, un acide gras utilisé comme agent de contraste pour l'imagerie médicale qui avait déjà pu être solubilisé dans des cyclodextrines, comme il est décrit dans FR-A-2 726 765 [12].

La figure 7 représente les spectres de diffusion de neutrons obtenus avec :

- la solution de nanoparticules de cyclodextrine de l'exemple 1 et l'acide gras ( 1 : 0,5 éq. mol) (spectre 9);

30

- la solution de nanoparticules de cyclodextrine de l'exemple 1 et l'acide gras (1 : 1 éq. mol) (spectre 10); et

- la solution de nanoparticules de cyclodextrine 5 seule (spectre 11).

Sur cette figure, on a également représenté le spectre théorique (Spectre 12) simulant les sphères.

que voit on figure, cette Sur l'incorporation des molécules d'acide gras dans les cyclodextrine de nanoparticules de la 10 l entraîne des modifications nettes au niveau spectres de diffusion. L'intensité I(q) se trouve augmentée. L'intensité I(q) est proportionnelle au volume des nanoparticules. La présence de molécules supplémentaires (molécules d'acide gras) dans 15 nanoparticules a pour effet d'augmenter la valeur du contraste et donc de l'intensité.

- la dothiépine (neurotrope),
- le chloramphénicol (bactériostatique),
- 25 la vitamine A, et
  - l'esculine (tonique de la paroi vasculaire),

a également été mise en évidence par diffusion de neutrons.

31

#### Références citées.

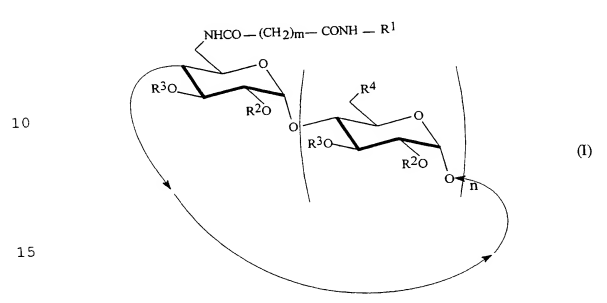
- [1]: D. Duchêne "Pharmaceutical Applications of Cyclodextrins » paru dans « Cyclodextrins and their industrial uses", Editions de Santé, Paris 1987, pp. 213-257.
  - [2]: A. Yabe et coll, Thin Solid Films, (1988), 160, pp. 33-41.
- 10 [3]: L. Jullien et coll, « J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, 1993, pp. 1011-1022.
- [4]: A. Gulik et coll dans Langmuir (1998), <u>14</u>, pp. 1050-1057.
  - [5] : FR-A-2 736 056.
- [6]: J. Chem. Soc. Perkin Trans 2,(1998), pp. 2638-2646.
  - [7]: Uekama et Irie dans Chemical Review (1998), 98, pp. 2045-2076.
- 25 [8]: Tetrahedron Lett. (1993), 34, pp 2457-2460.
  - [9]: J. Chem. Soc. Perkin Trans 2 (1995), pp 723-730.
  - [10] : Tetrahedron Lett. (1977), pp. 1977-1980.
- 30
  [11]: "Liposomes: a practical approach", R.R.C. New Ed., IRL Press, Oxford University Press, 1990).
  - [12] : FR-A-2 726 765.

3<del>2</del>

#### REVENDICATIONS

1. Dérivé amphiphile de cyclodextrine répondant à la formule :

5



dans laquelle :

- R<sup>1</sup> représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- $20 R^2$  représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
  - $R^3$  représente H ou  $R^2$ ,
  - tous les R4 représentent OR2, ou
- l'un des  $R^4$  représente -NHCO( $CH_2$ ) mCONHR $^1$  et les autres  $R^4$  représentent  $OR^2$  à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $R^4$  représentant  $OR^2$  entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO—( $CH_2$ ) m—CONH— $R^1$ ,
  - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
- 30 n est égal à 5, 6 ou 7.

2. Dérivé de cyclodextrine selon la revendication 1 dans lequel  $\mathbb{R}^1$  représente le groupe de formule :

5

10

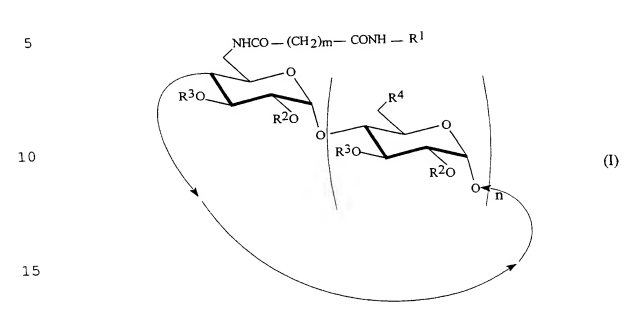
- 3. Dérivé de cyclodextrine selon la revendication 1 ou 2, dans lequel tous les  $\mathbb{R}^4$  représentent  $\mathbb{OR}^2$ .
- 4. Dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel  $R^2$  représente le groupe méthyle et  $R^3$  représente un atome d'hydrogène.
- 5. Dérivé de cyclodextrine selon l'une 20 quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel n est égal à 6.
  - 6. Dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel m est égal 2.

25

-30

34

8. Procédé de préparation d'un dérivé de cyclodextrine de formule :

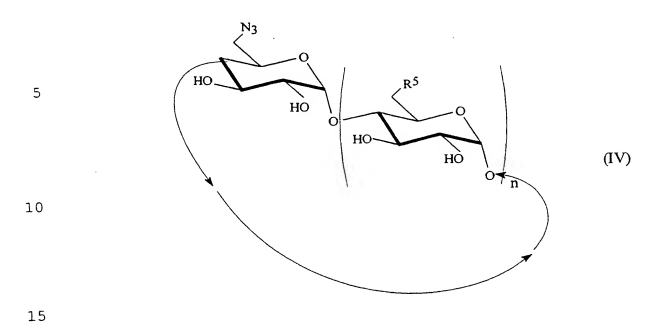


dans laquelle :

- R<sup>1</sup> représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- 20 R<sup>2</sup> représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
  - R<sup>3</sup> représente H,
  - tous les R<sup>4</sup> représentent OR<sup>2</sup>, ou
- l'un des  $R^4$  représente -NHCO( $CH_2$ ) $_mCONHR^1$  et les autres  $R^4$  représent  $OR^2$  à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $R^4$  représentant  $OR^2$  entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO— $(CH_2)_m$ —CONH— $R^1$ ,
  - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
- 30 n est égal à 5, 6 ou 7, qui comprend les étapes suivantes :

35-

## a) faire réagir un dérivé de formule :

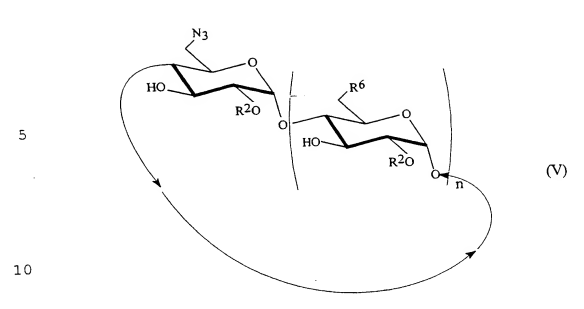


dans laquelle tous les  $R^5$  représentent OH, ou l'un des  $R^5$  represente  $-N_3$  et les autres  $R^5$  représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $R^5$  représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant  $N_3$ , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un sulfate de dialkyle  $SO_4R^2$  avec  $R^2$  ayant la signification donnée ci-dessus, en milieu basique pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :

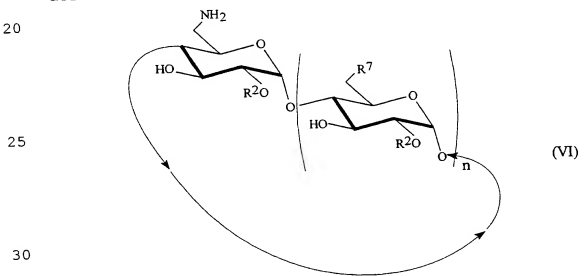
30

3-6



dans laquele tous les  $R^6$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^6$  représente  $N_3$  et les autres  $R^6$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

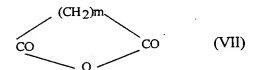
b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (V) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir  $N_3$  en  $NH_2$  et obtenir le dérivé de formule :



37

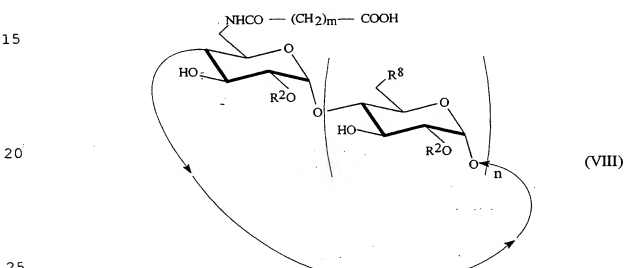
dans laquelle tous les R<sup>7</sup> représentent OR<sup>2</sup>, ou l'un des  $R^7$  représente  $NH_2$  et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (VI) avec un anhydride d'acide de formule : 5



10

où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



25

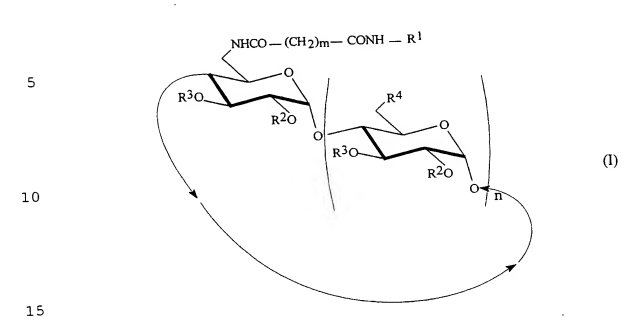
30

dans laquelle tous les  $R^8$  représentent  $OR^2$  ou l'un des  $R^8$  représente —NHCO—(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>—COOH et les autres  $R^8$ représentent  $OR^2$ , et  $R^2$ , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (VIII) avec un composé de formule  $\mathrm{NH_2-R}^1$  pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

38

9. Procédé de préparation d'un dérivé de cyclodextrine de formule :



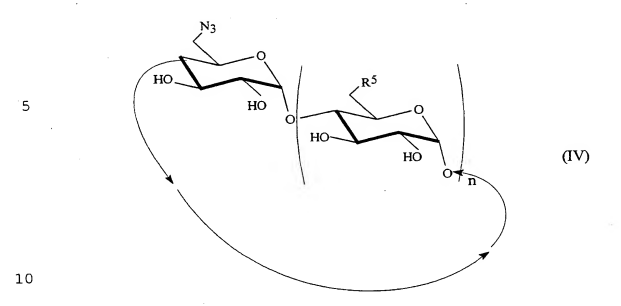
dans laquelle :

- R<sup>1</sup> représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- $R^2$  représente un groupe alkyle ou aryle 20 éventuellement substitué,
  - $R^3$  représente  $R^2$ ,
  - tous les R<sup>4</sup> représentent OR<sup>2</sup>, ou
- l'un des  $R^4$  représente -NHCO( $CH_2$ ) $_mCONHR^1$  et les autres  $R^4$  représentent  $OR^2$  à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec  $R^4$  représentant  $OR^2$  entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO—( $CH_2$ ) $_m$ —CONH— $R^1$ ,
  - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
  - n est égal à 5, 6 ou 7,
- 30 qui comprend les étapes suivantes :

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_0066635A1\_I\_>

3<u>9</u>

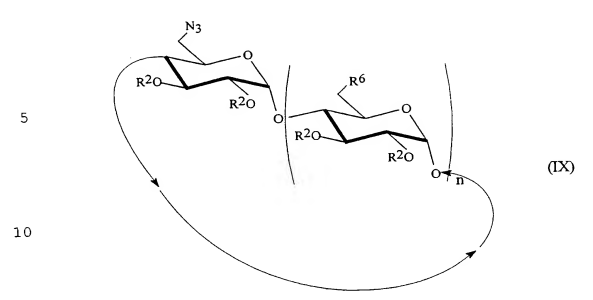
### a) faire réagir un dérivé de formule :



dans laquelle tous les  $R^5$  représentent OH, ou l'un des  $R^5$  represente  $-N_3$  et les autres  $R^5$  représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose, avec  $R^5$  représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant  $N_3$ , et n est égal à 5, 6 ou 7,

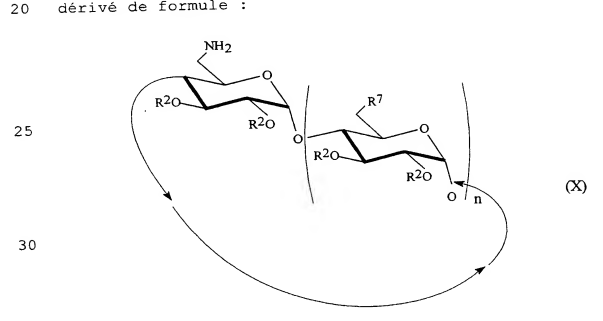
avec un iodo alcane de formule  $\operatorname{IR}^2$  dans laquelle  $\operatorname{R}^2$  a la signification donnée ci-dessus, en présence de NaH pour pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :

25



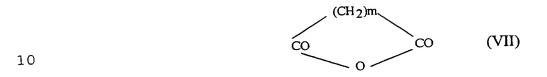
dans laquelle tous les  $R^6$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^6$  représente  $N_3$  et les autres  $R^6$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (IX) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir  $N_3$  en  $NH_2$  et obtenir le dérivé de formule :

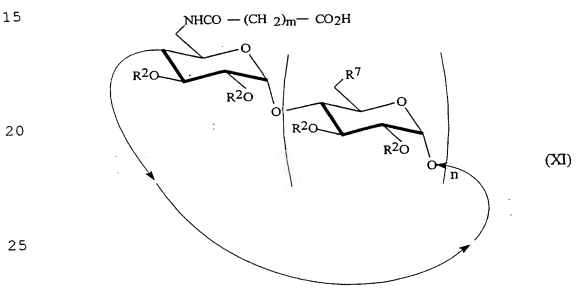


dans laquelle tous les  $R^7$  représentent  $OR^2$ , ou l'un des  $R^7$  représente  $NH_2$  et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$  et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (X) avec 5 un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



dans laquelle tous les  $R^7$  représentent  $OR^2$  ou l'un des  $R^7$  représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres  $R^7$  représentent  $OR^2$ , et  $R^2$ , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (XI) avec un composé de formule  $NH_2-R^1$  pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

42

10. Complexe d'inclusion d'un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, et d'un composé hydrophobe.

11. Complexe selon la revendication 10,
5 dans lequel le composé hydrophobe est choisi parmi les
stéroïdes, les neurotropes, les bactériostatiques, les
vitamines, les toniques de la paroi vasculaire et les
agents de contraste.

12. Complexe selon la revendication 10,
10 dans lequel le composé hydrophobe est choisi parmi
l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoïque, la dothiépine,
le chloramphénicol, la vitame A et l'esculine.

13. Solution aqueuse de nanoparticules d'un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 ou d'un complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 10 à 12.

14. Système de tensioactifs organisé comprenant un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 ou un complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 10 à 12.

15. Système selon la revendication 14 dans lequel le tensioactif est un phospholipide.

16. Solution aqueuse comprenant en solution
25 un système mixte formé à partir de vésicules de
phospholipides ou de protéines membranaires, et d'au
moins un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque
des revendications 1 à 7 ou d'au moins un complexe
d'inclusion selon l'une quelconque des revendications
30 10 à 12.

15

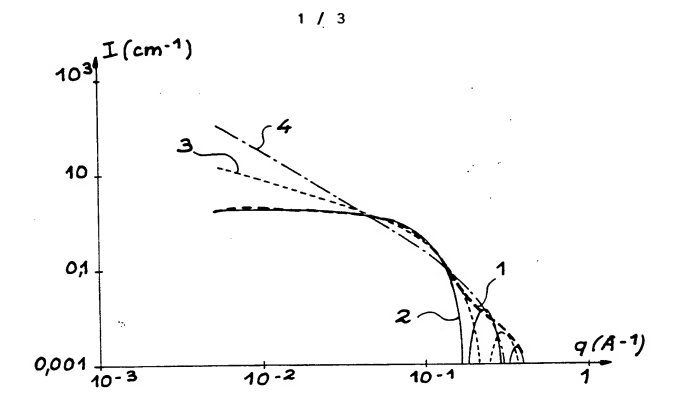
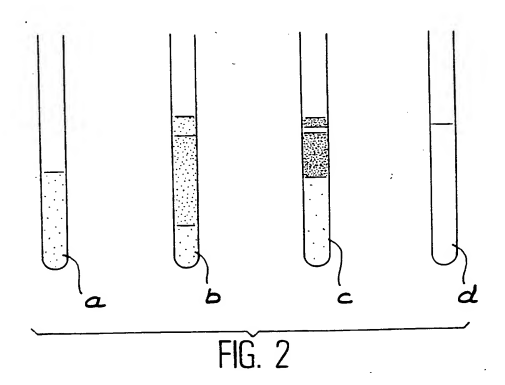
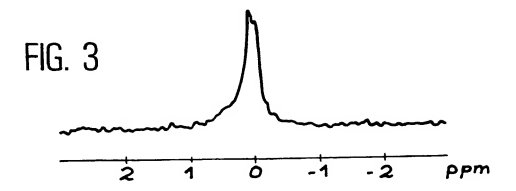
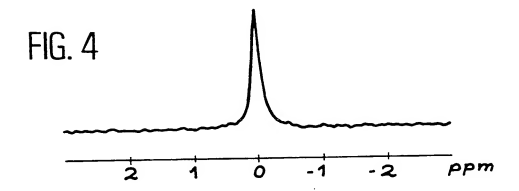
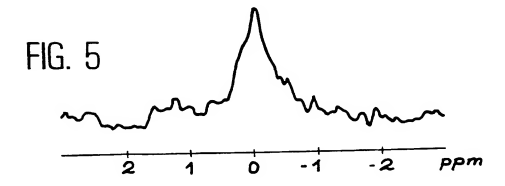


FIG. 1









3 / 3

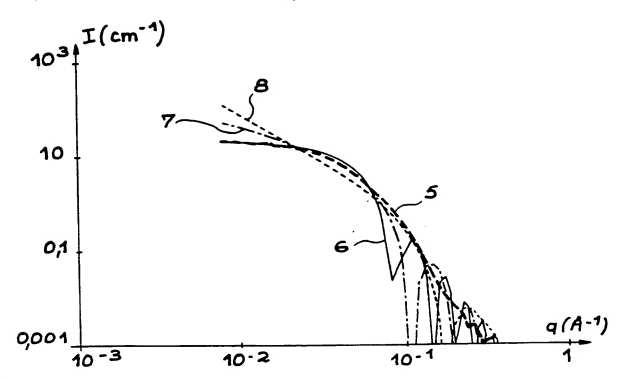


FIG. 6

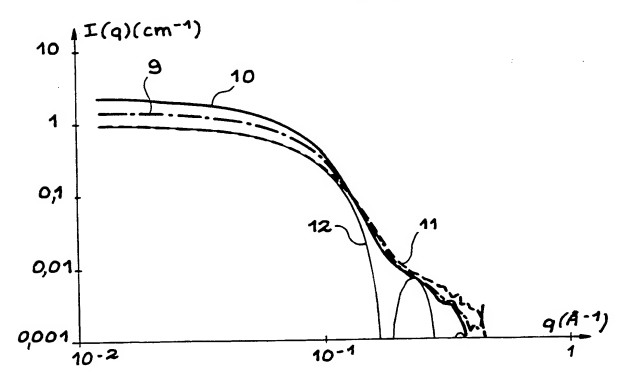


FIG. 7

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter mai Application No PCT/FR 00/01102

		į.	1 C1/1 K 00/01102
L CLASSIFI	CATION OF SUBJECT MATTER C08B37/16		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
3. FIELDS S	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classificat	ion symbols)	
IPC 7	COSB	,	
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are inclu	ided in the fields searched
Electronic da	ta base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical,	search terms used)
EPO-Int	ernal, CHEM ABS Data, WPI Data, PA	J	
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Неемен во скат но.
Α	FR 2 681 868 A (SEDERMA SA) 2 April 1993 (1993-04-02) page 3, line 5 -page 4, line 5		1,8,9
Α	EP 0 751 150 A (COMMISARIAT A LATOMIQUE) 2 January 1997 (1997-08 FR 2 736 056 A (CEA) 3 January 1997 (1997-01-03) cited in the application	'ENERGIE 01-02)	
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent famil	y members are listed in annex.
"A" docum cons "E" earlier filing "L" docum which citati "O" docum other "P" docum later	ategories of cited documents:  ment defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance  document but published on or after the international date  ent which may throw doubts on priority claim(s) or his cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)  ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or rineans  ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	or priority date a cited to underst invention  "X" document of part carnot be consi involve an inver document of part cannot be consi document is coments, such co in the art.  "8" document memb	ublished after the international filing date und not in conflict with the application but and the principle or theory underlying the sicular relevance; the claimed invention dered novel or cannot be considered to thive step when the document is taken alone sicular relevance; the claimed invention idered to involve an inventive step when the mibined with one or more other such documbination being obvious to a person skilled wer of the same patent family
	2 August 2000	09/08/	/2000
Name and	d mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized offic	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Interr vnal Application No PCT/FR 00/01102

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
FR 2681868	Α	02-04-1993	NONE		
EP 751150	Α	02-01-1997	FR	2736056 A	03-01-1997
		• .	AU	699482 B	03-12-1998
		•	AU	5616496 A	09-01-1997
			HU	9601791 A	28-05-1997
			JP	9012605 A	14-01-1997
			US	5821349 A	13-10-1998

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 00/01102

		PCT/FR 00/01102
A. CLASSEM CIB 7	ENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C08B37/16	
	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification	nationale et la CiB
B. DOMAINE	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	assement)
CIB 7	on minimale consultée (système de classification suivi des symboles de cla COSB	
	on consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces	
	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ	ge la base de duriness, et al realisativo, termo
C DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des	passages pertinents no. des revendications visées
Α	FR 2 681 868 A (SEDERMA SA) 2 avril 1993 (1993-04-02) page 3, ligne 5 -page 4, ligne 5	1,8,9
A	EP 0 751 150 A (COMMISARIAT A L'ENE ATOMIQUE) 2 janvier 1997 (1997-01-0 & FR 2 736 056 A (CEA) 3 janvier 1997 (1997-01-03) cité dans la demande	
U Vo	oir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*A* docur "E* docur pric aut *O' docur une	ment définissant l'état général de la technique, non sidéré comme particulièrement pertinent ment antérieur, mais publié à la date de dépôt international après cette date ment pouvant jeter un doute sur une revendication de prité ou cité pour déterminer la date de publication d'une re citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ument se rélérant à une divulgation orale, à un usage, à e exposition ou tous autres moyens	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention de document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment de document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier document qui fait partie de la même famille de brevets
pos	stérieurement à la date de priorite revendiquee	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
Date à la	aquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 2 a 0 û t 2000	Date d'expédition du présent rapport de recrierche une manuelle.  09/08/2000
Nom et a	adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Mazet, J-F

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième fauille) (juillet 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs

nembres de families de brevets

PCT/FR 00/01102

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
FR 2681868	1868 A 02-04-1993 AUCUN				
EP 751150	A	02-01-1997	FR AU AU HU JP US	2736056 A 699482 B 5616496 A 9601791 A 9012605 A 5821349 A	03-01-1997 03-12-1998 09-01-1997 28-05-1997 14-01-1997 13-10-1998

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe tamilles de brevets) (juillet 1992)

# THIS PAGE BLANK (USPTO)